

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii) PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 944]	नई दिल्ली, बुधवार, मई 6, 2015 वैशाख 16, 1937
No. 944]	NEW DELHI, WEDNESDAY, MAY 6, 2015/VAISAKHA 16, 1937

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1202(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का.आ. 3786(अ) व 3789(अ), दिनांक 20 दिसम्बर, 2013, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	150 मिग्रा.	1 कैपसूल	1.93
2.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	300 मिग्रा.	1 कैपसूल	3.49
3.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	450 मिग्रा.	1 कैपसूल	5.06
4.	रिफैम्पीसिन सिरप	100 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.35
5.	इब्यूप्रोफेन गोलियां	200 मिग्रा.	1 गोली	0.41
6.	इब्यूप्रोफेन गोलियां	400 मिग्रा.	1 गोली	0.70

2032 GI/2015 (1)

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) वर्तमान विनिर्माता सितम्बर, 2014 तक उस समय का पीटीआर ही प्रभावी है, व किसी प्रकार विद्ध नहीं करेगा केवल वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक के आधार पर विद्ध कर सकते हैं।
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(National Pharmaceutical Pricing Authority)

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1202(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 3786(E) & 3789(E), dated 20th December, 2013, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

भाग II—खण्ड ३(ii) । भारत का राजपत्र : असाधारण 3

	TABLE					
Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)		
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)		
1.	Rifampicin Capsule	150mg	1 Capsule	1.93		
2.	Rifampicin Capsule	300mg	1 Capsule	3.49		
3.	Rifampicin Capsule	450mg	1 Capsule	5.06		
4.	Rifampicin Syrup	100mg/5ml	1 ml	0.35		
5.	Ibuprofen Tablet	200mg	1 Tablet	0.41		
6.	Ibuprofen Tablet	400mg	1 Tablet	0.70		

Note:

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The existing manufacturer is not permitted to increase its PTR existing as on September, 2014 except for taking WPI benefit.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

 [PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

 NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1203(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का. आ. 1097(अ), दिनांक 15 फरवरी, 2000, का. आ. 772(अ), दिनांक 28 मार्च, 2008 और का. आ. 3790(अ), दिनांक 20 दिसम्बर, 2013, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी क्र.सं. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम र्डकार्ड अधिकतम कीमत प्रबलता (ফ.) 2 3 4 5 1 एसिटॉयल सेलिसिलिक ऐसिड गोलियां 300 मिग्रा. 1 गोली 0.22 1. क्लोरोक्वीन फोस्फेट गोलियां 150 मिग्रा. बेस 1 गोली 2. 0.78 रिफैम्पीसिन गोली 50 मिग्रा. 1 गोली 3. 0.62

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सिहत से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मुल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) वर्तमान विनिर्माता सितम्बर, 2013 तक उस समय का पीटीआर ही प्रभावी है, व किसी प्रकार विद्ध नहीं करेगा केवल वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक के आधार पर विद्ध कर सकते हैं।
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं० 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1203(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1097(E), dated 15th February, 2000, S.O. 772(E), dated 28th March, 2008 and S.O. 3790(E), dated 20th December, 2013, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Acetyl Salicylic Acid Tablet	300 mg	1 Tablet	0.22
2.	Chloroquine Phosphate Tablet	150 mg base	1 Tablet	0.78
3.	Rifampicin Tablet	50mg	1 Tablet	0.62

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The existing manufacturer is not permitted to increase its PTR existing as on September, 2013 except for taking WPI benefit.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1204(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा का.आ. 2360(अ) दिनांक 15.09.2014 के स्प्रिनोलेक्टोन गोली 25 मिग्रा. विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/58/2014-पीआई-I दिनांक 05.02.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेत् पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का. आ. 2360(अ) दिनांक 15 सितम्बर, 2014, का. आ. 3129(अ) दिनांक 10 दिसम्बर, 2014 और का. आ. 619(अ) दिनांक 26 फरवरी, 2015, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

	·	١
JJ 1	TITT	i
- 31	1 2 2 1	

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	एसिटॉयल सेलिसिलिक ऐसिड गोलियां	100 मिग्रा.	1 गोली	0.17
2	फ्रूसामाइड इन्जेक्शन	10 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	1.58
3.	मिथायलडोपा गोलियां	250 मिग्रा.	1 गोली	2.48
4.	प्रेडनीसोलोन इन्जेक्शन	20 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट या सक्सीनेट)	1 मिलि	4.69
5	वेरपामिल इन्जेक्शन	2.5 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	1.12
6	सिलवर सल्फाडियाज़िन क्रीम	1%	1 ग्राम	0.48

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सिहत से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) वर्तमान विनिर्माता सितम्बर, 2013 तक उस समय का पीटीआर ही प्रभावी है, व किसी प्रकार विद्ध नहीं करेगा केवल वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक के आधार पर विद्ध कर सकते हैं।
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं० 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] नरेश आर्य. उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1204(E).—In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals on 05.02.2015 vide letter no. 31015/58/2014/PI.I in respect of S.O. 2360(E) dated 15.09.2014 for Spironolactone Tablet 25mg.

Therefore, in respect of above mentioned price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 2360(E) dated 15th September, 2014, S.O. 3129(E) dated 10th December, 2014 and S.O. 619(E) dated 26th February, 2015, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Acetyl Salicylic Acid Tablet	100 mg	1 Tablet	0.17
2.	Frusemide Injection	10 mg/ml	1 ml	1.58
3.	Methyldopa tablet	250 mg	1 Tablet	2.48
4.	Prednisolone Injection	20 mg (as sodium phosphate or succinate)	1 ml	4.69
5.	Verapamil Injection	2.5 mg/ml	1 ml	1.12
6.	Silver Sulphadiazine cream	1%	1 gm	0.48

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015—Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.

- (d) The ceiling price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The existing manufacturer is not permitted to increase its PTR existing as on September, 2013 except for taking WPI benefit.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P/NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1205(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सिंहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स थियोन फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स आईवीए हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोडकर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.स	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	सेफपोडोक्सीम प्रोक्सेटिल+ ऑफ्लोक्सीन गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में सेफपोडोक्सीम प्रोक्सेटिल सेफपोडोक्सीम-200 मिग्रा. के बराबर ऑफ्लोक्सीन-200 मिग्रा.	1 गोली	12.91

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म। के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1205(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Theon Pharmaceuticals Ltd. and M/s IVA Healthcare Pvt. Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each film coated tablet contains:		
1.	Cefpodoxime Proxetil+ Ofloxacin tablet	Cefpodoxime Proxetil eq. to Cefpodoxime 200mg Ofloxacin 200mg	1 Tablet	12.91

Note:

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1206(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सिंहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स स्वीस गार्नियर लाइफसाइंस और मैसर्स एफडीसी लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

	Ω	
स	रणा	

क्र.स	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोलियों में		
1.	वोगलिबोस+ मेटफोरमिन एचसीएल गोलियां (जीबोस एम 0.2)	वोगलिबोस-0.2 मिग्रा. मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़)	10 गोली	52.38
2.	वोगलिबोस+ मेटफोरमिन एचसीएल गोलियां (जीबोस एम 0.3)	वोगलिबोस-0.3 मिग्रा. मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़)	10 गोली	52.38

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म। पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] नरेश आर्य. उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1206(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Swiss Garnier Lifescience and M/s FDC Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each uncoated bilayered tablet contains:		
1.	Voglibose+ Metformin HCl Tablet (Zibose M 0.2)	Voglibose 0.2mg Metformin HCl 500mg (Sustained Release)	10 Tablet	52.38
2.	Voglibose+ Metformin HCl Tablet (Zibose M 0.3)	Voglibose 0.3mg Metformin HCl 500mg (Sustained Release)	10 Tablet	52.38

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1207(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सिंहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स जी.एम. एच. ऑरगेनिक्स और मैसर्स केंडिला फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक वायल में		
1.	सेफ्टिरियेक्सोन+ टेजोबेक्ट्म इन्जेक्शन	स्ट्राइल सेफ्टिरियेक्सोन सोडियम सेफ्टिरियेक्सोन-1000 मिग्रा. के बराबर स्ट्राइल टेजोबेक्ट्म सोडियम टेजोबेक्ट्म-125 मिग्रा. के बराबर	प्रति वायल	113.16
2.	सेफ्टिरियेक्सोन+ टेजोबेक्ट्म इन्जेक्शन	स्ट्राइल सेफ्टिरियेक्सोन सोडियम सेफ्टिरियेक्सोन-250 मिग्रा. के बराबर स्ट्राइल टेजोबेक्ट्म सोडियम टेजोबेक्ट्म-31.25 मिग्रा. के बराबर	प्रति वायल	44.81

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते है।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म। के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

- (च) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म। पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] नरेश आर्य. उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1207(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s G.M.H Organics and M/s Cadila Pharmaceuticals Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each vial contains:		
1.	Ceftriaxone + Tazobactum Injection	Sterile Ceftriaxone sodium eq. to Ceftriaxone 1000mg Sterile Tazobactam sodium eq. to Tazobactum 125mg	Each Vial	113.16
2.	Ceftriaxone + Tazobactum Injection	Sterile Ceftriaxone sodium eq. to Ceftriaxone 250mg Sterile Tazobactam sodium eq. to Tazobactum 31.25mg	Each Vial	44.81

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.

- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली. 6 मई. 2015

का.आ. 1208(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स विंडलास बायोटेक लिमिटेड और मैसर्स हेगडे एंड हेगडे फार्मास्यूटिकल्स निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में		
1.	गिलिमेप्राइड+मेटफोरमिन एचसीएल गोलियां (एचएचग्लीम एम1)	गिलिमेप्राइड-1 मिग्रा. मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (एक्स्टेन्डेड रिलिज़ फॉर्म)	10 गोलियां	38.46
2.	गिलिमेप्राइड+मेटफोरमिन एचसीएल गोलियां (एचएचग्लीम एम2)	गिलिमेप्राइड-2 मिग्रा. मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (एक्स्टेन्डेड रिलिज़ फॉर्म)	1 गोली	4.50

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते है।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म। पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-[[]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1208(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Windlas Biotech Ltd. and M/s Hegde & Hegde Pharmaceuticals respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each uncoated bilayered tablet contain	ns:	
1.	Glimepiride + Metformin HCl Tablet (HHGLIM-M1)	Glimepiride 1mg Metformin HCl 500mg (in extended release form)	10 Tablet	38.46
2.	Glimepiride + Metformin HCl Tablet (HHGLIM-M2)	Glimepiride 2mg Metformin HCl 500mg (in extended release form)	1 Tablet	4.50

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1209(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स प्योर एंड क्योर हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड और मैसर्स ड्रंज़ मेडिकल स्टोर (मेन्यूफैक्चरिंग) लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में		
1.	गिलिमेप्राइड+मेटफोरमिन एचसीएल गोलियां (ग्रिड 1 एम)	गिलिमेप्राइड-1 मिग्रा. मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़ फॉर्म में)	10 गोलियां	38.46

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ. 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] नरेश आर्य. उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1209(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Pure & Cure Healthcare Pvt. Ltd. and M/s Dey's Medical Stores (Manufacturing) Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each uncoated bilayered tablet con-	tains:	
1.	Glimepiride + Metformin HCl Tablet (GRID 1M)	Glimepiride 1mg Metformin HCl 500mg (in sustained release form)	10's Tablet	38.46

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1210(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स विंडलास बायोटेक लिमिटेड और मैसर्स एमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक प्रोलोन्ज़ड रिलिज़ गोली में		
1.	ग्लायसिरल ट्राईनाइट्रेट गोलियां (जी3एन 2.6)	डाईल्यूटेड ग्लायसिरल ट्राईनाइट्रेट ग्लायसिरल ट्राईनाइट्रेट-2.6 मिग्रा. के बराबर	1 गोली	3.69
2.	ग्लायसिरल ट्राईनाइट्रेट गोलियां (जी3एन 6.4)	डाईल्यूटेड ग्लायसिरल ट्राईनाइट्रेट ग्लायसिरल ट्राईनाइट्रेट-6.4 मिग्रा. के बराबर	1 गोली	4.77

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म। के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म। पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] नरेश आर्य. उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1210(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Windlas Biotech Ltd. and M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each prolonged release tablet contains:		
1.	Glyceryl Trinitrate Tablet (G3N 2.6)	Diluted Glyceryl Trinitrate eq. to Glyceryl Trinitrate 2.6mg	1 Tablet	3.69
2.	Glyceryl Trinitrate Tablet (G3N 6.4)	Diluted Glyceryl Trinitrate eq. to Glyceryl Trinitrate 6.4mg	1 Tablet	4.77

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.

- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1211(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सिंहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एकूम्स इंग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स ब्ल्यू क्रॉस लेबोरेट्रीज़ लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक मिलि एम्पयूल में		
1.	डिक्लोफेनेक सोडियम इन्जेक्शन (डिक्लोटाल–एक्यू)	डिक्लोफेनेक सोडियम-75 मिग्रा.	1 मिलि	14.00

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते है।

- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म। के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म। पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] नरेश आर्य. उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1211(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. and M/s Blue Cross Lab. Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each ml ampoule contains:		
1.	Diclofenac Sodium Injection (Diclotal – AQ)	Diclofenac Sodium 75mg	1 ml	14.00

Note:

(a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 – Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.

- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1212(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पिटत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स रेडिक्यूरा फार्मास्यूटिकल्स प्राइवेट लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक 5 मिलि घुलने पर (पुर्नगठन) के बा	द	
1.	सेफिक्सिम ऑरल सस्पेन्सन (नोवाफेक्स 100 ड्राई सिरप)	सेफिक्सिम एन्हाइड्रस सेफिक्सिम-100 मिग्रा. के बराबर	1 मिलि	2.10

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते है।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म। पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] नरेश आर्य. उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1212(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Radicura Pharmaceuticals Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each 5ml after reconstitution contains:		
1.	Cefixime Oral Suspension (Novafex 100 Dry Syrup)	Cefixime eq. to Anhydrous Cefixime 100mg	1 ml	2.10

Note:

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1213(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ल्यूपिन लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	रेमीप्रिल+ एमलोडिपिन गोलियां (रेमिस्टार–ए5)	प्रत्येक अलिपित गोली में रेमीप्रिल-5 मिग्रा. एमोलोडिपिन बाइसायलेट एमोलोडिपिन-5 मिग्रा. के बराबर	1 गोली	4.29

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते है।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म। पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1213(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Lupin Limited.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each uncoated tablet contains:		
1.	Ramipril+Amlodipine Tablet (Ramistar – A5)	Ramipril 5mg Amlodipine Besilate eq. to Amlodipine-5mg	1 Tablet	4.29

Note:

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act. 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1214(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स केडिला हेल्थकेयर लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

		सारणी		
क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में		
1.	हायोसाइन ब्यूटाइलब्रोमाइड गोलियां	हायोसाइन ब्यूटाइलब्रोमाइड-20 मिग्रा.	1 गोली	5.63

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1214(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Cadila Healthcare Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each film coated tablet contains:		
1.	Hyoscine Butylbromide Tablet	Hyoscine Butylbromide 20mg	1 Tablet	5.63

Note:

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act. 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

आदेश

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1215(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सिंहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स सिपला लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक एक्चूयेशन डिलिवर में		
1.	सेलब्यूटामोल सल्फेट इन्हेलर डोज़ काउंटर सहित	सेलब्यूटामोल सल्फेट-100 एमसीजी/डोज	200 मीटर डोज़	121.08

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का. आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

> [कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] नरेश आर्य. उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1215(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Cipla Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
		Each actuation delivers:		
1.	Salbutamol Sulphate Inhaler with dose counter	Salbutamol Sulphate-100mcg/dose	200 Metered Dose	121.08

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

शुद्धि-पत्र

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1216(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश सं० का० अ० 619(अ), तारीख 26 फरवरी, 2015 (एमोक्सीसिलिन+क्लेव्यूलिनिक ऐसिड सस्पेन्शन के लिए पाउडर, 228.5 मिग्रा./5 मिलि के अधिकतम मूल्य निर्धारण से सम्बन्धित), भारत के राजपत्र, असाधारण में प्रकाशित सारणी के ईकाई कॉलम संख्या 4 की प्रविष्टि 38 को निम्न प्रकार पढ़ा जाए:

के स्थान पर

"1 ग्राम"

पढ़ा जाए

"1 मिलि"

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.–डिवी.-II] नरेश आर्य. उप–निदेशक

CORRIGENDUM

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1216(E).—The National Pharmaceutical Pricing Authority's Order No. S.O. 619(E) dated the 26th February, 2015 (relating to the ceiling price fixation of Amoxicillin+Clavulinic acid Powder for suspension, 228.5mg/5ml), published in the Gazette of India, Extraordinary, of the Entry at Sl. No. 38 in the Unit column No. (4) of the table, be read as follows:

Instead of

"1 gm"

Read as

"1 ml"

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

शुद्धि-पत्र

नई दिल्ली, 6 मई, 2015

का.आ. 1217(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश सं० का० आ० 838(अ), तारीख 25 मार्च, 2015 (स्पेसिफिक एंटीस्नेक वेनम इन्जैक्शन पोलिवेलेन्ट सोल्यूशन और स्पेसिफिक एंटीस्नेक वेनम लायोफिलाइज्ड पोलिवेलेन्ट सिरम, के अधिकतम मूल्य निर्धारण से सम्बन्धित), भारत के राजपत्र, असाधारण में प्रकाशित सारणी के ईकाई कॉलम संख्या 4,5 और 6 की प्रविष्टि 1 और 2 को निम्न प्रकार पढ़ा जाए:

क स्थान पर	
(₹ 0)	(v o)
"466.79	484.76
566.85	588.67"
पढ़ा जाए	
(₹ 0)	(रु 0)
"46.679	48.476
56.685	58.867"

[कां. सं./154/22/2015/वि/फा. सं. 8(22)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

CORRIGENDUM

New Delhi, the 6th May, 2015

S.O. 1217(E).—The National Pharmaceutical Pricing Authority's Order No. S.O. 838(E) dated the 25th March, 2015 (relating to the ceiling price fixation of Specific Antisnake Venom Injection Polyvalent Solution and Specific Antisnake Venom Lyophilyzed Polyvalent Serum), published in the Gazette of India, Extraordinary, of the Entry at Sl. No. 1 and 2 in the Unit column No. (5) and (6) of the table, be read as follows:

Instead of	
(Rs.)	(Rs.)
"466.79	484.76
566.85	588.67"
Read as	
(Rs.)	(Rs.)
"46.679	48.476
56.685	58.867"

[PN/154/22/2015/F/F. No. 8(22)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director